(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2005 年8 月11 日 (11.08.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/072775 A1

(51) 国際特許分類⁷: **A61K 45/08**, 9/06, 9/12, 9/70, 31/407, 47/18, A61P 29/00

(21) 国際出願番号: PCT/JP2005/001540

(22) 国際出願日: 2005 年1 月27 日 (27.01.2005)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-021232 2004年1月29日(29.01.2004) J

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会社 メドレックス (MEDRX CO.,LTD.) [JP/JP]; 〒7692702 香川県東かがわ市松原1055番地 Kagawa (JP). 日本新 薬株式会社 (NIPPON SHINYAKU CO., LTD.) [JP/JP]; 〒6018550 京都府京都市南区吉祥院西ノ庄門口町14 番地 Kyoto (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 濱本 英利 (HAMAMOTO, Hidetoshi) [JP/JP]; 〒7710207 徳島県 板野郡北島町新喜来字中竿40-24 Tokushima (JP). 石橋 賢樹 (ISHIBASHI, Masaki) [JP/JP]; 〒7720001 徳島県鳴門市撫養町黒崎字清水92-1 Tokushima (JP). 松村 周永子 (MATSUMURA, Sueko) [JP/JP]; 〒7692704 香川県東かがわ市帰来676 Kagawa (JP). 山崎 啓子

(YAMASAKI, Keiko) [JP/JP]; 〒7692515 香川県東かがわ市町田313-31 Kagawa (JP).

- (74) 代理人: 植木 久一, 外(UEKI, Kyuichi et al.); 〒 5300003 大阪府大阪市北区堂島2丁目1番16号 フジタ東洋紡ビル9階 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: ANTI-INFLAMMATORY ANALGESIC FOR EXTERNAL USE

🎙 (54) 発明の名称: 消炎鎮痛外用剤

(54) 完明仍名称: 用交頭痛作用剂

(57) Abstract: An anti-inflammatory analgesic for external use containing etodolac as NSAID, which is excellent not only in skin permeability but also in the penetration into tissues present in the portions deeper than the skin and the diffusion in the tissues and which can act directly on the muscles or joint tissues with inflammation or pain and is little irritant to the skin, more specifically, an anti-inflammatory analgesic characterized by containing etodolac and a local anesthetic.

| (57) 要約: 本発明は、NSAIDとしてエトドラクを含有する外用剤であって、皮膚透過性に優れるのみならず、 | 皮膚よりも深い部分にある組織における浸透性や拡散性に優れ、炎症や痛みのある筋肉や関節組織などに直接作用 | できる上に、皮膚刺激性が少ない消炎鎮痛外用剤を提供することを課題とする。本発明の消炎鎮痛外用剤は、エト | ドラクおよび局所麻酔剤を含有することを特徴とする。



明細書

消炎鎮痛外用剤

5 技術分野

本発明は、消炎鎮痛効果を有する外用剤に関するものである。

背景技術

25

30

従来、消炎鎮痛剤として非ステロイド系消炎鎮痛剤(Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drugs,以下、「NSAID」という)が知られている。この NSAIDは、痛みを増強する代謝経路であるアラキドン酸カスケードのうち最初の反応を触媒するシクロオキシゲナーゼ(以下、「COX」という)を阻害する ことによって、炎症や発痛に関わるプロスタグランジンの生成を抑制するという 作用を有する。

15 ところがプロスタグランジンは、炎症や発痛といった作用の他にも多彩な作用を発揮するものであるため、NSAIDの投与によりプロスタグランジンの生成を必要以上に抑制すると、重篤な副作用が生じる場合がある。例えば、COXの作用が抑制されると、代わりにリポキシゲナーゼの活性が亢進してロイコトリエンが増えることにより胃液の分泌が減少すると同時に、消化管粘膜を破壊する活20 性酸素が増え、潰瘍が発生する。他にも、腎機能障害、肝機能障害、皮膚の発疹などの副作用が知られており、特に命に関わるものとしてアスピリン喘息が誘発される場合がある。

そこで、NSAIDについて、これら副作用を比較的生じ難い外用剤としての 開発が進められてきた。つまり、NSAIDを経皮にて患部へ送達することによ って、全身的な副作用を低減し、薬剤濃度を患部局所で高めることができ得る。

しかし、NSAIDの中には皮膚透過性が極めて悪く、外用剤として投与した場合の効果が、経口投与した場合に比べて極端に低下するものがある。そこで、NSAIDの皮膚透過性を改善する技術が種々検討されている。

例えば特開平 14-128699 号公報に記載の発明は、NSAIDと局所麻酔剤を含む外用消炎鎮痛剤組成物であり、皮膚透過性の改善を解決課題としている。そし

て、当該文献の実施例では、NSAIDであるロキソプロフェンナトリウムと局 所麻酔剤を含む組成物が調製されており、その皮膚透過性の評価試験が記載され ている。

しかし、皮膚透過性のみの評価は、NSAIDのドラッグデリバリーシステムの価値を決定するには決して満足できるものではない。なぜなら、痛みを発する部位は筋肉組織や関節組織であり、NSAIDが到達すべき点は、毛細血管が存在する皮膚表面部ではなく、筋肉組織等が存在するさらに深部だからである。つまり、皮膚透過性や血中濃度のみが改善されても、筋肉組織等における浸透拡散性を有し、薬剤が患部へ直接作用できるとは限らない。実際、本発明者らによる知見によれば、NSAIDによっては、局所麻酔剤を添加することにより組織における浸透拡散性がかえって低下するものがある。それにもかかわらず、従来の製剤設計では、真皮より深い部位への浸透性や拡散性は、全く考慮されていなかったのが現状である。

5

10

15

20

25

30

さらに、高い皮膚透過性を示す製剤であっても、深部までNSAIDを浸透拡散することができないとすれば薬剤は皮膚の表面部で留まるを得ず、皮膚刺激による安全性の低下などの二次的な障害を引き起こしかねない。その上、皮膚表面の内側でNSAIDの濃度が高まると皮膚外側に存在する薬剤との濃度勾配が減少し、吸収効率が低下すると考えられる。その結果、外用製剤中でのNSAIDの含有量を高めても吸収量は上がらず、その効果も向上しないため、これまでの外用剤におけるNSAID濃度はせいぜい1%程度であり、それ以上添加しても効果は飽和するとされていた。

特開平 14-128699 号公報の発明と同様に、NSAIDと局所麻酔剤を含む製剤は他にも知られている。例えば WO 01/047559 号には、炎症部位と末梢神経系の両方に作用させるという観点から、局所麻酔剤とNSAIDを含有する外用貼付剤が記載されており、NSAIDの具体例としてインドメタシン等が例示されている。しかし、エトドラクに関する記述はなく、且つ当該文献には実施例として官能試験結果が開示されているものの、皮膚透過性等に関する記載はない。

また、WO 03/099293 号にも、カルボキシル基を有するNSAIDとアミノ基を有する局所麻酔剤等から形成される塩が記載されており、NSAIDの一例としてエトドラクも記載されている。しかし、当該文献に記載されている技術は、N

SAIDの水溶性を低減することにより注射剤等の薬剤徐放性を高めるものであって、外用剤としての利用は志向されていない。従って、皮膚透過性や筋肉組織等における浸透拡散性については、一切記載も示唆もされていない。また、当該文献の実施例で実際に製造されている塩は、NSAIDとしてジフニサルを含むもののみである。

ところで、COXには、主に1型と2型のアイソザイムがある。COX-1は体内の大部分の組織で恒常的に発現しており、胃粘膜の保護作用など、生体の安定性を維持する役割を果たしていると考えられている。一方COX-2の通常における発現レベルは低いが、炎症性刺激等により誘導される。よって、COX-2を選択的に阻害できれば、生体ダメージを抑制しつつ、炎症等を低減できると考えられる。しかし、上述した先行技術文献で実施例として具体的に開示されているインドメタシンやジクロフェナク等のNSAIDは、COXを非選択的に阻害してしまう。よって、たとえこれら外用剤の皮膚透過性を高めても、薬剤血中濃度の上昇に伴う副作用が問題となり得、外用剤とすることの意味が無くなってしまう。

15

20

25

30

10

5

発明の開示

上述した様に、これまでにもNSAIDと局所麻酔剤を含む製剤は知られており、ロキソプロフェンを含む外用剤では、皮膚透過性の改善を考慮したものもある。しかし従来の技術では、皮膚より更に下部の筋肉や関節組織における浸透性や拡散性を考慮したものはなかった。さらに、本発明者らによる知見によれば、NSAIDと局所麻酔剤を含む製剤の筋肉組織における挙動は一様ではなく、局所麻酔剤を共存させることによって、却ってNSAIDの浸透拡散性が低下する場合もある。

そこで、本発明が解決すべき課題は、NSAIDを含有する外用剤であって、 皮膚透過性に優れるのみならず、皮膚よりも深い部分にある組織における浸透性 や拡散性に優れ、炎症や痛みのある筋肉や関節組織などに直接作用できる上に、 皮膚刺激性が少ない消炎鎮痛外用剤を提供することにある。

本発明者らは、上記課題を解決すべく、NSAIDを含む製剤について、特に筋肉組織等における浸透拡散性に優れる構成につき鋭意研究を重ねた。その結果、特異な化学構造のNSAIDであるエトドラクと局所麻酔剤を併用した製剤は、

筋肉組織等における浸透拡散性が他の併用製剤に比べて顕著に高いことを見出して、本発明を完成した。

即ち、本発明の消炎鎮痛外用剤は、エトドラクおよび局所麻酔剤を含有することを特徴とする。

5 上記消炎鎮痛外溶剤においては、エトドラク1質量部に対する局所麻酔剤の割合が0.1~1.5質量部であるものが好適である。同様に、エトドラクに対する局所麻酔剤のモル比が、0.1~1.8であるものも好ましい。斯かる範囲であれば、本発明の目的を達成することができ、皮膚透過性や浸透拡散性に優れる製剤が得られるからである。

10 上記局所麻酔剤としては、リドカインが好ましい。後述する実施例によって、 エトドラクとの組合せが好適であることが実証されているからである。

発明を実施するための最良の形態

25

30

本発明に係る消炎鎮痛外用剤は、皮膚透過性に優れるのみならず、筋肉組織など皮膚深部での浸透性や拡散性が顕著に改善されている。その結果、薬剤吸収の鈍化が抑制されることから、製剤中にNSAID(エトドラク)を比較的多く添加しても、その作用効果をそのまま発揮することができる。また、従来のNSAID含有外用剤で問題となっていた皮膚刺激性も低減されている。従って、本発明の消炎鎮痛外用剤は、慢性関節リウマチ、変形性関節症、腰痛症等の慢性疼痛;同関節周囲炎や腱鞘炎等の炎症性疾患;頸腕症候群;手術や外傷等による疼痛;等の治療や処置に用いられる製剤として極めて優れている。

本発明の消炎鎮痛外用剤は、エトドラクおよび局所麻酔剤を含有する点に要旨を有する。

本発明で使用されるエトドラクは、化学名を 1,8-ジエチル-1,3,4,9-テトラヒドロピラノ[3,4-B]インドール-1-酢酸といい、これまでにも鎮痛消炎剤として用いられてきたものである。本発明では、公知方法により合成されたものや、或いは市販のエトドラクを使用すればよい。

NSAIDの化学構造は共通するものが多いことから、インドメタシンに代表されるインドール酢酸系,ジフニサル等のサリチル酸系,ロキソプロフェン等のフェニルプロピオン酸系,ジクロフェナク等のフェニル酢酸系,メロキシカム等

のオキシカム酸系などに分類されることがある。しかし、優れたNSAIDとして知られているエトドラクは、下記の通り特異な化学構造を持ち、これら何れのカテゴリーにも分類されない。

5 また、エトドラクはCOX-2の優れた選択的阻害剤である。従って、本発明の 外用剤は皮膚透過性に優れているが、外用剤として投与した場合に血中濃度が高 まっても、副作用の心配は少ない。その上、本発明外用剤は、筋肉組織等におけ る浸透拡散性も有することから、エトドラクが皮膚表面部に沈滞し、毛細血管か ら吸収されて血中濃度のみが高まるということもなく、局部に作用させることが できる。

本発明に使用される「局所麻酔剤」は、従来医療用局所麻酔剤として使用されているものであれば特に限定はされないが、例えばリドカイン、テトラカイン、プロカイン、ジブカイン、ベンゾカイン、ブピバカイン、メピバカインおよびこれらの塩を挙げることができ、これらより1種または2種以上を選択して使用することが好ましい。これら局所麻酔剤のうち、リドカインが特に好ましい。後述する実施例によって、優れた効果を発揮できることが実証されているからである。また、使用される「局所麻酔剤」は、アミノ基などの陽イオン基を有するものが好ましい。当該陽イオン基とエトドラクのカルボキシル基がイオン会合することによって、それぞれのイオン基部分を疎水性部分により被覆して薬物動態を改善し、皮膚透過性、浸透拡散性および皮膚刺激性が改善されると考えられるからである。

15

20

25

本発明の外用剤に配合されるエトドラクの量は、外用剤全体に対して1~50質量%が好ましい。配合量が1質量%未満であると鎮痛効果が不十分となる場合があり、50質量%を超えると副作用が強くなる傾向があり得るからである。本発明外用剤は、エトドラクの皮膚透過性と共に筋肉組織等における浸透拡散性が改善されているため、効果が飽和せず、配合量に応じた効果を発揮することができる、従って、エトドラク配合量は3質量%以上がより好ましく、5%以上が特

5

に好ましい。また、同様の理由から、本発明の外用剤に配合される局所麻酔剤の配合量も、外用剤全体に対して1~50質量%が好ましい。

本発明外用剤におけるエトドラクと局所麻酔剤の配合割合は、特に制限されな いが、エトドラク1質量部に対する局所麻酔剤の割合を0.1~1.5質量部と するのが好ましい。同様に、両者のモル比も特に制限されないが、エトドラク1 5 に対する局所麻酔剤のモル比が0.1~1.8となる様に配合するのが好ましい。 斯かる範囲であれば、エトドラクの皮膚透過性や浸透拡散性を改善することがで きるからである。さらには、上記配合割合としては約0.2質量部以上,約1. 1質量部以下、上記モル比としては約0.2以上,約1.3以下がより好適であ る。医薬品としての使用を考慮した上で、エトドラクと局所麻酔剤のモル数をお 10 およそ等しくすることにより、特に皮膚透過性や浸透拡散性に優れる製剤が得ら れるからである。但し、上記範囲は、いずれか一方の薬剤が多少過剰であっても 本発明の目的を達成できることから、幅を持たせたものである。例えば、後述す る実施例の通り、製剤中のエトドラク(分子量:287.35)とリドカイン(分子量: 234.34) の量を等しくし、リドカインのモル数をエトドラクのモル数よりも多少 15 多くしても、本発明に係る効果を十分に発揮することができる。

本発明に係る外用剤の剤型としては、例えば軟膏剤, ローション剤, エアゾール剤, 硬膏剤, 水性パップ剤などを挙げることができるが、外用剤として用いられている剤形であるならば、特に限定はされない。

20 本発明の外用剤には、必要に応じて基剤(例えば、天然ゴム、イソプレンゴム、ポリイソブチレン、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体、スチレンーズチレン・ブチレンースチレンブロック共重合体、スチレンーエチレン・ブチレンースチレンブロック共重合体、(メタ)アクリル酸アルキルエステル(共)重合体、ポリ(メタ)アクリル酸エステル、ポリイソブチレン、ポリブテン、液状ポリイソプンン等のゴム類;ワセリン、セタノール、ミツロウ、ラノリン、流動パラフィン等の油類、カルボキシビニルポリマー、アクリル酸デンプン、ポリアクリル酸ナトリウム、カルメロースナトリウム、ポリエチレングリコール等の水溶性高分子;クロタミトン;セバシン酸ジエチル;無水ケイ酸等)、賦形剤(例えば、白糖などの糖類;デキストリンなどのデンプン誘導体;カルメロースナトリウムなどのセルロース誘導体;キサンタンガムなどの水溶性高分子等)、着色剤、乳化剤、増粘剤、

湿潤剤 (例えば、グリセリン等),安定剤(例えば、メチルパラベン,プロピルパ ラベンのようなパラヒドロキシ安息香酸エステル類; クロロブタノール, ベンジル アルコール、フェニルエチルアルコールのようなアルコール類;塩化ベンザルコニ ウム;フェノール、クレゾールのようなフェノール類;チメロサール;無水酢酸; ソルビン酸等),保存剤,溶剤(例えば、水,プロピレングリコール,ブチレング 5 リコール、イソプロパノール、エタノール、グリセリン、セバシン酸ジエチル、ミ リスチン酸イソプロピル, アジピン酸ジイソプロピル, パルミチン酸ミリスチル, ステアリン酸ステアリル, ミリスチン酸ミリスチル, リグノセリン酸セリル, セロ チン酸ラクセリル, ラクセル酸ラクセリル等), 溶解補助剤, 懸濁化剤 (例えば、 カルメロースナトリウム等), 抗酸化剤 (例えば、亜硫酸水素ナトリウム、L-アス 10 コルビン酸、アスコルビン酸ナトリウム、ブチルヒドロキシアニソール、ブチル ヒドロキシトルエン、没食子酸プロピル、酢酸トコフェロール、 $dl-\alpha-$ トコフェ ロール等), 佐薬 (例えば、ハッカ油, L-メントール, カンファー, チモール, 酢 酸トコフェロール、グリチルレチン酸、ノニル酸ワニリルアミド、トウガラシエ キス等), 緩衝剤, p H調整剤, などを通常の配合量で配合できる。 15

本発明外用剤を製造する際には、先ず、エトドラクまたはその塩と局所麻酔剤 またはその塩を混合することが好ましい。具体的には、溶媒に両者を添加して攪 拌混合したり、両者を直接加温混合する。

ここで用いられる塩は、薬理上許容されるものであれば特に制限されない。ま 20 た、原料として塩を用いた場合であっても、エトドラクと局所麻酔剤とが強く相 互作用することによって、本発明の目的が達成されると考えられる。

本発明の有効成分として使用できる局所麻酔剤の塩としては、例えばフッ化水素酸塩,塩酸塩,臭化水素酸塩,ョウ化水素酸塩等のハロゲン化水素酸塩;硝酸塩,過塩素酸塩,硫酸塩,リン酸塩等の無機酸塩;メタンスルホン酸塩,トリフルオロメタンスルホン酸塩,エタンスルホン酸塩等の低級アルカンスルホン酸の塩;ベンゼンスルホン酸塩,p-トルエンスルホン酸塩等のアリールスルホン酸塩;オルニチン酸塩,グルタミン酸塩のようなアミノ酸塩;およびフマル酸,コハク酸,クエン酸,酒石酸,シュウ酸,マレイン酸等のカルボン酸塩を挙げることができる。これらのうち、塩酸塩を最も好適に使用することができる。

25

30 溶媒を用いてエトドラクと局所麻酔剤を混合する場合における溶媒は、医薬組

成物を製造する際に一般的に用いられるものが好ましい。また、エトドラクと局 所麻酔剤とを加温混合するだけでも油状分を形成し、溶媒なしでも製剤化が可能 となる。例えば、両者をすり鉢に入れて混合しつつすり潰すことにより、摩擦熱 も伴って、油状分を形成することができる。

本発明では、局所麻酔剤を皮膚刺激性の低減用途に使用するだけではなく、エトドラクの溶解補助剤または溶解剤としても用い得る。更に、その理由は必ずしも明らかではないが、これら局所麻酔剤を含有せしめることにより、エトドラクの皮膚透過性と浸透拡散性も改善される。

得られたエトドラクと局所麻酔剤の混合物へ、前述した各剤形に応じた配合成 10 分を添加し、混合すればよい。その製法は、各剤形に応じた公知方法を採用すれ ばよい。

こうして得られた本発明の消炎鎮痛外用剤は、従来のエトドラク含有外用剤に 比してエトドラクをより多く配合しても、十分にその効果を発揮できる。また、 皮膚透過性と共に皮膚深部における浸透拡散性が改善されているために、薬剤が 皮膚表層部に蓄積せず皮膚刺激性が少ない上に、患部(筋肉や関節組織など)へ 薬剤を送達することができる。従って、本発明外用剤は、慢性疼痛等の患部へ直 接適用でき、優れた効果を有するエトドラク製剤である。

本発明の外用剤の使用量は、含有有効成分の種類、患者の症状や年齢等により異なるが、一般的には、成人に対して1日1回~数回適用することが好ましい。更に好適には、1日1~2回適用するが、症状によっては投与回数を増やしてもよい。以下、実施例を挙げて本発明をより具体的に説明するが、本発明はもとより下記実施例により制限を受けるものではなく、前・後記の趣旨に適合し得る範囲で適当に変更を加えて実施することも可能であり、それらはいずれも本発明の技術的範囲に含まれる。

25

30

15

20

5

実施例

製造例1

表1の配合比に従って、エトドラク等をマクロゴール400に溶解し、エトドラクとリドカインを含有する供試液1と、エトドラクのみを含有する供試液2を 調製した。なお、表1中の数値は質量部である。

表 1

5

10

	供試液1	供試液2	
エトドラク	10	10	
リドカイン	10	0	
マクロゴール400	80	90	

試験例1 筋肉組織における浸透拡散性試験

上記製造例1で調製したエトドラク含有供試液1と2について、肉片に対する 浸透拡散性を試験した。先ず、直径9cmのシャーレにガーゼをひき、供試液1ま たは2を 10 g 加えた。別途、赤身の牛肉を 2×2×4 cm の直方体に切り出し、2 ×2 cm が底面となる様にガーゼ上に置き、ポリ塩化ビニリデンフィルムで被覆し、 4℃で48時間静置した。その後、肉片を下層より1cmごとに切り出し、下から0 ~1 cm, 1~2 cm, 2~3 cm の 3 つの画分において、肉片 1 g 当たりに含まれる量 として、エトドラクの濃度を測定した。濃度測定は、各肉片をすり潰し、メタノ ール5mLを加えてエトドラクを抽出した後、高速液体クロマトグラフィで分析す ることにより行なった。試験は、各供試液につきN=6で行なった。結果を、そ の平均値として表 2 に示す。なお、画分 0~1 cm は、供試液と直接接触していた 部分であるので、結果から除外した。 15

表 2

	供試液1	供試液2
1~2 cm	0.044 mg/mg	0.006 mg/mg
2~3 cm	0.038 mg/mg	0.007 mg/mg

当該結果より、筋肉組織におけるエトドラクの浸透拡散性は、リドカインを配 合した場合に顕著に改善され、深さ 2~3 cm の画分まで及ぶことが分かった。ま 20 た、本発明者らによる知見によれば、エトドラクと局所麻酔剤を含有する外用剤 は、皮膚透過性にも優れている。従って、本発明外用剤では、経皮吸収されたエ トドラクはその後も皮膚表面部に留まることなく皮膚深層部へ浸透拡散し、患部 へ直接作用できると考えられる。

製造例2 本発明に係るテープ製剤の調製

表3の配合比(質量部)で、トルエンによる溶媒法によりエトドラクーリドカ イン配合テープ剤を調製した。即ち、先ず、エトドラクとリドカインとマクロゴ ールを、澄明になるまで40℃で加温混合した。別途、スチレンーイソプレンース チレンブロック共重合体,流動パラフィン,脂環族飽和炭化水素樹脂およびジブ 5 チルヒドロキシトルエンをトルエンに溶解し、ここへエトドラクとリドカインの 混合物を加えてさらに混合し、均一な融解物を得た。この融解物を、塗工機を用 いて乾燥後の膏体重量が 100 g/m²となる様に剥離フィルム (ポリエステル) に塗 工した後、加熱乾燥してトルエンを蒸発させた。得られた塗工面に支持体(不織 布)を貼り合わせ、これを所望の大きさに裁断し、テープ剤を得た。

表3

10

	配合比
エトドラク	5
リドカイン	4
セバシン酸ジェチル	2
スチレンーイソプレンースチレンプロック共重合体	8
流動パラフィン	20
脂環族飽和炭化水素樹脂	16
ジブチルヒドロキシトルエン	1
マクロゴール	7
グリセリン	35
ポリブテン	2

請求の範囲

- 1. エトドラクおよび局所麻酔剤を含有することを特徴とする消炎鎮痛外用剤。
- 5 2. 上記エトドラク1質量部に対する上記局所麻酔剤の割合が 0.1~1.5 質量部である請求項1に記載の消炎鎮痛外用剤。
 - 3. 上記エトドラクに対する上記局所麻酔剤のモル比が、 $0.1\sim1.8$ である請求項1に記載の消炎鎮痛外用剤。

104. 上記局所麻酔剤がリドカインである請求項1~3のいずれかに記載の消炎 鎮痛外用剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/001540

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61K45/08, 9/06, 9/12, 9/70, 31/407, 47/18, A61P29/00					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SE	ARCHED				
Minimum docum Int . Cl ⁷	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K45/08, 9/06, 9/12, 9/70, 31/407, 47/18, A61P29/00				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2005 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2005 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2005					
	ase consulted during the international search (name of \hat{c} , MEDLINE (STN), BIOSIS (STN), E		rms used)		
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Y	JP 2002-128699 A (Sankyo Co. 09 May, 2002 (09.05.02), Claims; page 7, right column, examples (Family: none)		1-4		
Y	JP 2003-335663 A (Kabushiki : 25 November, 2003 (25.11.03), Claims; full text (Family: none)	Kaisha Medorekkusu),	1-4		
У	JP 09-003071 A (American Hom 07 January, 1997 (07.01.97), Page 3, left column, lines 15 & US 5958445 A & EP	_	1-4		
Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" document do to be of part "E" earlier applie filing date "L" document we cited to esta special rease "O" document re "P" document puriority date Date of the actual	A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E" earlier application or patent but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		tion but cited to understand evention laimed invention cannot be ered to involve an inventive laimed invention cannot be tep when the document is documents, such combination art amily ch report		
22 API	2000 (22.04.00)	1, nay, 2003 (17.03			
	ng address of the ISA/ Se Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl.⁷ A61K45/08, 9/06, 9/12, 9/70, 31/407, 47/18, A61P29/00

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.⁷ A61K45/08, 9/06, 9/12, 9/70, 31/407, 47/18, A61P29/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2005年

日本国実用新案登録公報

1996-2005年

日本国登録実用新案公報

1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA(STN), MEDLINE(STN), BIOSIS(STN), EMBASE(STN)

C. 関連すると認められる文献

C. ME OCHOO STOOKIN			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
Y	JP 2002-128699 A (三共株式会社) 2002.05.09, 特許請求の範囲、 第7頁右欄第41-44行、実施例 (ファミリーなし)	1-4	
Y	JP 2003-335663 A (株式会社 メドレックス) 2003.11.25, 特許請求の範囲、全文 (ファミリーなし)	1-4	
Y	JP 09-003071 A (アメリカン・ホーム・プロダクツ・コーポレイション) 1997.01.07, 第3頁左欄第15-25行 & US 5958445 A & EP 0748628 A2	1-4	

「C欄の続きにも文献が列挙されている。

「パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「&」同一パテントファミリー文献

の日の後に公表された文献

- 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

国際調査を完了した日

22.04.2005

国際調査報告の発送日

17, 05, 2005

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員)

4 C

3542

川口 裕美子

電話番号 03-3581-1101 内線 3490